# DEUTSCHE DEMOKRATISCHE REPUBLIK



(12) Wirtschaftspatent

Erteilt gemäß § 17 Absatz 1 Patentgesetz

# **PATENTSCHRIFT**

(19) DD (11) 278 598 A1

4(51) C 12 N 1/02

#### PATENTAMT

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

(21)	WP C 12 N / 323 824 7	(22)	23.12.88	(44)	09.05.90	
(71) (72)	Karl-Marx-Universität, Goeth Volke, Frank, Dr. sc. nat.; Mie	Helfried, Dr. rer.	r. nat., DD			
(54) •	Verfahren zur Abtrennung von Bakterien aus hochviskosen, säurehaltigen Suspensionen					

(55) hochviskose Suspensionen, Bakterienabtrennung, Kultivierung, Fermentation, Bakterienbiomasse, ferromagnetische Partikel, Magnetfeld

(57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Abtrennung von Bakterien aus hochviskosen, säurehaltigen Suspensionen, die z. B. bei der Kultivierung und/oder Fermentation von Bakterien entstehen. Die Anwendung kann zur Gewinnung von Bakterienbiomassen und Produktlösungen angewandt werden. Das Wesen der Erfindung besteht darin, daß die Bakteriensuspension mit ferromagnetischen Partikeln versetzt wird, intensiv mechanisch behandelt wird, die Sedimentation durch Wirkung eines Magnetfeldes erfolgt und die Bakterien aus der Suspension durch an sich bekannte Verfahren abgetrennt werden.

ISSN 0433-6461

3 Seiten

## Patentansprüche:

- Verfahren zur Abtrennung von Bakterien aus hochviskosen, säurehaltigen Suspensionen durch Aggregation, gekennzeichnet dadurch, daß die Bakteriensuspension mit ferromagnetischen Partikeln versetzt wird, intensiv mechanisch behandelt wird, die derart behandelte Suspension der Wirkung eines Magnetfeldes ausgesetzt wird und die sedimentierten, magnetisch fixierbaren Bakterien aus der Suspension mittels an sich bekannter Verfahren abgetrennt werden.
- Dankenen aus der Gusperiation inners die Bekannte dadurch, daß die ferromagnetischen Partikel Größen zwischen 100 nm und 5µm aufweisen.

# Anwandungsgeblet der Erfindung

Die Erlindung betrifft ein Verfahron zur Abtrennung von Bakterien aus hochviskosen, säurehaltigen Suspensionen, die z. D. bei der Kultivierung und/oder Fermentation von Bakterien entstehen. Die Erfindung kann zur Gewinnung von Bakterienbiomasse und/oder Produktlösung angewendt werden.

# Charakteristik des bekannten Standes der Technik

Bei einer Reihe u. a. biotechnologischer Verfahren entstehen Suspensionen, deren Zerlegung in Dispersionsmittel und Feststoff, insbesondere bei hoher Viskosität der Suspension, größte Schwierigkeiten bereitet und daher allgemein ein Problem darstellt. Derarlige Suspensionen entstehen belspielsweise bei der Formentation von Bakterienkulturen. Infolge der geringen Größe der Bakterien und deren Ausscheidungsprodukte können solche Suspensionen besonders stabil sein. Aufgrund der geringen Teilchengröße sedimentleren Bakterien sot langsam, daß durch einfeche Sedimentation kein beruchbare Abtrenung erreicht werden kann. Eine Abtrennung mittels Filter ist durch die geringe Teilchengröße der Bokterien und durch die Anwesenheit sechleimiger Ausscheidungsprodukte schwierig, da die Poren der Filter verstellt werden. Eine Abtrennung durch Zentrifugation ist möglich aber kosteniniensung klohen Energie- und Investilionskosten bei Ultrazentrifugation) und die Behandlung größer

Volumina schwierig.

In vielen Trenwordshren wird daher von geflockten Fernrentationsabläufen ausgegangen, wobei bei der Bekterienflockung in vielen Trenwordshren wirds daher von geflogt. Bekterienflockung gefingt z. B. (Koegulation) sehr komplexe Einfludfaktoren wirksam sind, die nur qualitativ bekennt sind. Die Bakterienflockung gefingt z. B. mit Koagulationshilfsmitteln, die zur Flocksholldung führen und die mit Hilfe bekannter Verfahen (z. B. Dekanten (Flutation, Filtration, Filtration, Filtration) vom Dispersionsmittel abgetrennt werden können (Weide, H.; Paca, J.; Knorre, W.A.: in "Biotechnologie", VEB (ustar Fischer Vorfag Jen.) 1937, Kap. 10).

Gustav rischer verlag Jena, 1967, Kap. 107. So wurde ein Verfahren vorgeschlagen (WP 145279), bei welchem als Koagulationshilfsmittel Alkelisilikate in

Zusammenvirkung mit einer thermischen Behandlung eingesetzt wurden.

Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß eit zu kaugaliterende Bakteriensuspension mit Alkalisilikat (Wassergles) vermischt wird, wobei man 2 bis 15 Ma.-% Alkali.ilikat, berechnet els SiO, und bezogen auf Bakterienbiomasse, einsetzt. Diese Suspension wird dansch auf eine Temperatur von 50 bis 200°C bei einem Druck von 0,98 bis 16 bes rowärmt. Dies Suspension wird dansch auf einer Temperatur von 50 bis 200°C bei einem Druck von 0,98 bis 16 bes rowärmt. Dies Vorfahrensweise bewirkt die Kostgulation der Bakterien, wobei gegebenenfalls die Behandlung mit einem Kelziumsalz Vorfahrensweise bewirkt die Kostgulation ein dieser Verfahrensweise wurde vorgeschlagen, nach Erwärmung einer eingeschlossen wird. In einer weiteren Ausgestaltung dieser Verfahrensweise wurde vorgeschlagen, nach Erwärmung einer Bakteriensuspension in Gegenwart von Alkalisikat durch Kontakt mit einer sauren Substant eine Koeguletion zu bewirken, wobei die betreffende Bakteriensuspension bis zur vollständigen Koegulation mechanisch (z. B. Röhren oder Umwären) behandelt wird. Die kosgulichten Bakterien werden mitteste bekannter Verfahren, belspielsweise Dekantation oder Filtration, vom

Dispersionsmittel abgetrennt.
Gemäß einem weiteren Verfahren (CS 161598) wurden Hefezellen aus einer Emulsion, die aus Erdöldestillat, N\u00e4hrsalzl\u00f6sung,
Gem\u00e4\u00e4 einem Weiteren Verfahren (CS 161598) wurden Hefezellen in einem Kraftfeld, das beispielsweise durch Ultraschall
erzeugt wird, abgetrenn. Die Abtrennung kann durch Zugabe oberf\u00e4\u00e4hehren keiner substanzen verbessert werden.
Aschteil
dieses Verfahrens ist die Verunreinigung der Hefesuspension durch Erd\u00f6\u00ddestillat und die anschlie\u00dden erforderliche

Aufkonzentration der Hefesuspension durch Zentrifugation oder Eindämpfung.
Gemäß einem weiteren Verfahren (WP 15343) wurde vorgeschlagen, die Bakteriensuspension durch intensive mechanische
Behandlung (z. B. Uttraschall) für die Koagulation zu sensibilisieren, die enschließend bei höheren Temperaturen, vorzugsweise

40°C bis 90°C, spontan erfolgt.

Nachteile der Filtration (Überströmfiltration) von hochviskosen Bakteriensuspensionen sind die in kurzen Zeitintervallen
Nochwendigen Rückspülungem (Weide, H.; Paca, J.; Knorre, W. A.: in "Biotechnologie", VEB Gustav Fischer Verleg Jena, 1987,
Nochwendigen Rückspülungem (Weide, H.; Paca, J.; Knorre, W. A.: in "Biotechnologie", VEB Gustav Fischer Verleg Jena, 1987,
Kap. 10). Eine Erhöhung der Durchsatzrate erfordert neue technische Lösungen und/oder eine Reduktion des BTS vor der
Filtration, z. B. durch Bakterienhosgulation.

Frittaliun 2.0. unten bestehen Werfahren sind die zur Erzielung der Koagulation der Bakterien notwendigen Mahrschritt-Nachteile der oben genannten Verfahren sind die zur Erzielung der Koagulation der Bakterien notwendigen Mahrschrittprozesse, einschließlich der Arbeit mit Temperaturen bis zu 200°C.

#### Ziel der Erfindung

Ziel der Erfindung ist die Abtrennung von Bakterien aus hochviskosen, säurehaltigen Suspensionen durch Aggregation zur Erreichung einer effektiven Sedimentation.

#### Darlegung des Wesens der Erfindung

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, durch spezielle Behandlung einer Bakteriensuspension, die hauptsächtich physikalischer Natur ist, eine Aggregation der Bakterien zu bewirkun, die anschließend schnoller sedimontiaren. Erfindungsgemäß wird die Aufgabe so gewöhlt, daß eine hochviskose, säurehaltiga Bakteriensuspension, z.B. mit Bakterien des Types Acetobacter methanolicus, hinterlegt am ZIMET Jena unter der Nummer IMET B346 und Gluconsäure, mit ferromagnetischen Partikeln geeigneter Größe und Konzentration versetzt wird, mechanisch behandelt wird (z.B. Rühren, Schütteln usw.), die Suspension zur Herstellung des festeren Kontaktes zwischen Bakterien und ferromagnetischen Partikeln eine geeignete Zeit ruht und die Sedimentation anschließend unter Anwesenheit eines geeigneten Magnetfeldes erfolgt. Die sadimentierten, magnetisch fixierbaren Bakterien lassen sich telcht aus der Suspension durch bekennte Vorlahren (z. B.

Dekantation) abtrennen. Die Mischung der hochviskosen, säurehaltigen Bakteriensuspension mit den entsprechenden ferromagnetischen Partikeln erfolgt kurzzeitig etwa 5-10 Minuten durch intensives Schütteln. Die Suspension kann mehrere Stunden ruhen. Danach erfolgt der Kontakt der Suspension mit einem Magnetfeld, das eine schnelle Sedimentation der Bakterien, aggregiart mit den ferromagnetischen Teilchen der Cröße 100nm bis 1 µm, bewirkt.

Die Aggregationsgebilde, bestehend aus Bakterien und ferromagnetischen Partikeln, werden wahrscheinlich über Biopolymeradhäsion vermittelt.

Die Sedimentation im Magnetfeld erfolgt bei Zimmertemparaturen. Im Anschluß an den Sedimentationsprozeß im Magnetfeld wird der weitgehend klare Überstand abgetrennt (z.B. Dekantation), während das Sediment durch (las Magnetfeld fixiart bleibt. Die so behandelten Bakteriensuspensionen weisen nach Sedimentation im Magnetfeld im Vergleich zur einfachen Sedimentation ohne magnetische Partikel bzw. nach Zentrifugation im Überstand eine um 15-70% reduzierte BTS auf. Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung näher, ohne sie zu beschränken.

#### Anwendungsbeispleie

Durch Fermentetion einer Bakterienkultur Acetobacter methanolicus, hinterlegt im ZIMET Jena unter der Nummer IMET B J46, wird eine Suspension mit 147g Gluconsäure/I und 4g BTS/I hergestellt und wie folgt behandelt.

- a) 2ml der Suspension werden entnommen, in eine Quarzküvette gefüllt und die Sedimentation durch Messung der Lichttransmission bei der Wellenlänge 500 nm verfolgt (Spekol). Beträgt die Transmission zur Zeitt = 0 100%, so ist sie nach 4 h 107%. Die beobachtbare, langsame Sedimentation erfolgt linear über der Zeit mit einem linearen Anstieg der Transmission (y = aT + c, mit y: Transmission in % zur Zeit T, c = 100 % und a = +0.03 %/min).
  - b) 8ml der Suspension werden 30 Minuten bei etwa 3000g zentrifugiert und der Überstand vorsichtig dekantiert. Die
  - Transmission bezüglich a) beträgt 160-170%. c) 6ml der Suspension werden mit 8r.ag y-Fe<sub>3</sub>O<sub>3</sub> einer Korngröße von 0,2 bis 0,3 µm und kubischer Struktur (Wolfen, ORWO) versetzt, intensiv (5 Minuten) geschüttelt und 12h bei 8°C aufbewahrt. Anschließend wird die Suspension für 30 Minuten mit dem Magnetfeld eines Permanentmagneten (Betwa 0, 1 T) In Kontakt gebracht, um die Sedimentation herbeizuführen. Am Boden der Küvette haben sich Bakterien, vermischt mit ferromagnetischen Partikeln, abgesetzt.
  - Die Transmission bezogen auf a) beträgt 220% und bezogen auf b) (Zentrifugation) 140%.
  - d) Wie in c) werden 30mg y-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> zur Suspension gegeben.
  - Die Transmission bezogen auf a) beträgt 285%, bezogen auf b) 180%. Das heißt, die Feststoffbestandteile sind gegenüber c) noch mehr reduziert. Die Bakterienkonzentration wird von etwa 4g/l auf etwa 1,4g/l, d.h. um 60-70% reduziert.

### Beispiel 2

concents t.

- a) Zu 6ml der Suspension werden 8mg Mn-Zn-Ferrit (Korngröße etwa 100 bis 180nm) gegeben, intensiv geschüttelt und solort mit dem Magnetfeld eines Permanentmagneten für etwa 30 Minuten in Kontakt gebracht. Am Boden der Küvette setzen sich Bakterien und ferromagnetische Partikel ab. Die Transmission bezogen auf den Wert von Beispiel 1a) beträgt unmittelbar nach Kontakt mit dem Magnetfeld 114% und nach weiteren 30 Minuten 120%.
- b) Zu 6 ml der Suspension werden 16 mg Mn-Zn-Ferrit gegeben und wie in 2a) behandelt. Die Transmission beträgt im Vergleich zu Beispiel 1a) 108% nach Kontakt mit dem Magnetfeld und nach weiteren 30 Minuten 120%.
- Die Bakterienkonzentration ist um etwa 17 % reduziert. Jedoch ist die Sedimentation der Bakterien gemeinsam mit den ferromagnetischen Partikeln, die im Vergleich zu γ-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> klainer sind, noch im Gange und erfolgt etwa 10mal schneller als die Sedimentation ohne Zugaba von ferromagnetischen Partikeln.
- In jedem Fall läßt sich auf die beschriebene Art und Weise eine Reduktion der Bakterienbiomasse um 15 bis 70% erreichen.